

特許協力条約に基づいて公開された国際出願

(51) 国際特許分類 ⁴ C07D 211/14, 211/18, 211/22 C07D 211/32, 211/70, 295/18 C07D 401/06, 405/04, 409/04 A61K 31/445, 31/47, 31/505 A1 (II) 国際公路等号

WO 88/02365

(43) 国際公開日

1988年4月7日 (07.04.88)

(21) 国際出願番号

PCT/JP86/00502

(22) 国際出願日

1986年9月30日 (30.09.86)

(71)出願人(米国を除くすべての指定国について)

エーザイ株式会社 (EISAI CO., LTD.)(JP/JP) 〒112 東京都文京区小石川4丁目6番10号 Tokyo,(JP)

(72) 発明者:および

(75)発明者/出願人(米国についてのみ)

杉本八郎 (SUGIMOTO, Hachiro)(JP/JP)

〒300-12 茨城県牛久市柏田町3073-13 [baraki, (JP)

中村隆晴 (NAKAMURA, Takaharu)(JP/JP)

〒270-11 千葉県我保子市つくし野2-4-9 Chiba, (JP)

苅部則夫 (KARIBE, Norio)(JP/JP)

〒305 茨城県筑波郡谷田部町春日4-19-13 エーザイ紫山寮

Ibaraki, (JP)

斉藤 敖 (SAITO, Isao)(JP/JP)

〒305 茨城県新治郡桜村下広岡 670-63 Ibaraki, (JP)

日暮邦造 (HIGURASHI, Kunizo)(JP/JP)

〒305 茨城県筑波郡谷田部町春日4-19-13 エーザイ柴山寮

Ibaraki, (JP)

世永雅弘 (YONAGA, Masahiro)(JP/JP)

〒300-11 茨城県土浦市荒川沖110-8 過原マンション203

Ibaraki, (JP)

金子武稳 (KANEKO, Takeru)[JP/JP]

〒305 茨城県筑波郡谷田部町松代2-17-6-1 Ibaraki, (JP)

中澤隆弘 (NAKAZAWA, Takahiro)(JP/JP)

〒300-15 茨城県北相馬郡藤代町大字宮和田531-1-810

Ibaraki, (JP)

上野正学 (UENO, Masataka)(JP/JP)

〒305 茨城県筑波郡谷田部町二の宮2-17-10 パークサイド洞峰

Ibaraki, (JP)

山津清實 (YAMATSU, Kiyomi)(JP/JP)

〒247 神奈川県鎌倉市今泉台7-23-7 Kanagawa, (JP)

(74) 代理人

弁理士 古谷 馨 (FURUYA, Kaoru)

〒103 東京都中央区日本塔姆山町1の3 中井ビル Tokyo. (JP)

(81) 指定国

添付公開晉類

AT(欧州特許),AU,BE(欧州特許),CH(欧州特許),

DE(欧州特許),DK, FI, FR(欧州特許), GB(欧州特許),

HU, IT(欧州特許), JP, KR, LU(欧州特許), NL(欧州特許).

NO, SE(欧州特許), SU, US.

国際調査報告的

(54) Title: CYCLIC AMINE DERIVATIVES

(54) 発明の名称 環 状 ア ミ ン 誘 導 体

$$A-X-(CH_2)_{n}-N$$

$$(CH_2)_{m}$$

$$(III)$$

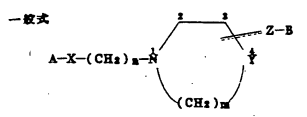
-CH(
$$\rightarrow$$
Hal)- or -CH(\rightarrow N)- (VI)

(57) Abstract

Compounds represented by general formula (1), (wherein A represents substituted or unsubstituted phenyl, pyridyl, thienyl, substituted or unsubstituted naphthyl, tetralyl, quinolyl, benzofuranyl, quinazolyl, benzothienyl, a compound of formula (11) or (111): X represents -CH₂-, -C(=O)-, -CH(OH)-, -CH(CH₃)- or -CH(CH₂N(C₂H₅)₂)-; n represents an integer of 0 to 4; m represents an integer of 1 to 3; Y represents a carbon or nitrogen atom; Z represents -CH₂-, -C(=O)-, -CH(OR)-, (wherein R¹ represents H, lower alkyl, acyl, arylalkyl or heteroarylalkyl), -CH(Hal)-, = CH-, a compound of formula (IV), (V) or (VI); Hal represents a halogen atom; a symbol between Y and Z represents a single or double bond, and a group ------ Z B is bound to the ring at the 3- or 4-position of the above structural formula: B represents a phenyl or naphthyl group optionally substituted by one or two of the same or different substituents selected from among halogen, lower alkyl, and lower alkoxy) and salts. They are effective for retrieval, therapy and prophylaxis of mental troubles accompanying brain blood vessel troubles.

BEST AVAILABLE COPY

(57)要約



【式中、▲は最換もしくは無量換のフェニル基、ピリジル基、チェニル基、最換もしくは無量換のナフチル基、テトラリル基、ギノリル基、ペンゾフラニル基、キナゾリル基、ペンゾチエニル基、

式ーC(=0)ー法、式ーCH(OH)ー法、式ーCH(CHs)ー基又は 式ーCH(CH2N(C2Hs) s)ー基で、nは0~4の整数で、mは1 ~3の整数で、Yは炭素又は窒素原子で、Zは式ーCH2ー 法、式ー C(=0)ー法、式ーCH(OB1)ー(式中、B1 はH、低級アルヤル 法、アシル法、アリールアルヤル、またはヘテロアリールアルヤル を意味する)法、式ーCH(Ha1)ー法、式=CH-法、式=C(-

一巻で、Halはヘロゲン派子で、YとZの間の一一は、一重もしくは二重結合で更に式ーー B 差は、上記の構造式における
3 又は4 の位置で張と結合している。

Bはヘロゲン、低級アルキル等、又は低級アルコキジ書から選択された同一又は相異なる一つ又は二つの登換器により登換されてもよい無置換又は置換フェニル器又はナフチル器を意味する。 】 の化合物及びその塩を提供し、これは、脳血管障害に伴う精神症状の改善・治療・予防剤として有効である。

情報としての用途のみ

PCIに基づいて公開される国際出竄のパンフレット第1頁にPCT加盟国を同定するために使用されるコード

AU BB BE BG BJ BR CF CG	オーストリア オーストラリア バルバドス ベルギー ブルンガリア ベラジアル 中央ジアフリカ共和国 コンプ	GA GB HU IT JP KP KR LI	イギリス ハンガリー イタリー 日本 野主主主義人長兵和国 大韓民国 リヒデンシェタイン	NT NL NO RO SD SE SN SU	セネガル ソピエト運邦
CG	コンゴー	LI	リヒテンシェタイン	SU	ソビエト連邦
CH CM	スイス カメルーン	LK LU	スリランカ ルクセンブルグ	TD TG	チャード トーゴ
DE DK	ごドイツ デンマーク	MC MG	モナコ マダガスカル	US	米国
FI	フィンランド	ML	マリー		·

明 細書

環状アミン誘導体

産業上の利用分野

本発明は、医薬として優れた作用を有する環状アミン誘導体に関する。

従来の技術

脳血管障害を薬物で治療する試みは種々なされている。例えば 脳血管拡張剤、脳代謝は賦活剤などが使用されてはいるが、根本 的に有効とされる薬剤は今のところ存在しない。特に脳血管障害 に伴う諸症状のうち、脳血管性痴呆、知的機能障害などには有効 な薬剤が存在しないのが現状である。

本発明の目的

上記のような実情に鑑み、本発明者等は長期間にわたって、新規な脳血管障害に伴う諸症状、特に精神症状の改善剤として有効な化合物について探索研究を重ねた結果、優れた作用を有する化合物を見出し、本発明を完成した。

従って、本発明の目的は、脳卒中、脳出血、脳梗塞、脳動脈硬化症などの脳血管障害、多発梗塞性痴呆に伴う精神症状の改善剤として有効な環状アミン誘導体又はその薬理的に許容できる塩を提供することであり、更にもう一つの目的は、該化合物又はその薬理的に許容できる塩を有効成分とする医薬を提供することである。

発明の構成及び効果

本発明の目的化合物は、次の一般式 (I) で表される環状アミン誘導体又はその薬理的に許容できる塩である。

$$A - X - (CH_2)_n - N$$

$$(CH_2)_m$$

$$(CH_2)_m$$

〔式中 Aは置換もしくは無置換のフェニル基、ピリジル基、チェニル基、置換もしくは無置換のナフチル基、テトラリル基、キノリル基、ベンゾフラニル基、キナゾリル基、ベンゾチエニル基、

る基を意味する。

nは0~4の整数を意味する。

mは1~3の整数を意味する。

Yは炭素原子又は窒素原子を意味する。

0 || Zは式-CH2- で示される基、式-C-で示される基、式 | OR' |- CH- (式中、R'は水素原子、低級アルキル基、アシル基、ア | リールアルキル、またはヘテロアリールアルキルを意味する)

Hal | で示される基、式-CH- (式中 Halはハロゲン原子を意味する)

=Cで示される基、式=CH-で示される基、式 (式中、Hal

はハロゲン原子を意味する)で示される基、式 (式中、

Hal はハロゲン原子を意味する)で示される基、又は式

Yと Zの間の …… は、一重結合もしくは二重結合を意味 意味する。

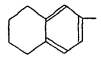
更に式 ------- 2 --- B で表される基は、上記の構造式における 3 又は 4 の位置で環と結合している。

Bはハロゲン、低級アルキル基、又は低級アルコキシ基から 選択された同一又は相異なる一つ又は二つの置換基により置換 されてもよい無置換又は置換フェニル基又はナフチル基を意味 する。〕

上記の定義において、R¹,Bにみられる低級アルキル基とは、 炭素数1~6の直鎖もしくは分枝状のアルキル基、例えばメチ ル、エチル、nープロピル、nーブチル、イソプロピル、イソ プチル、1ーメチルプロピル、tertープチル、nーペンチル、 1ーエチルプロピル、イソアミル、nーヘキシルなどを意味す るが、最も好ましい例は、メチル基、エチル基である。

また、 Bにみられる低級アルコキシ基とは、上記の低級アルキル基から誘導されたアルコキシ基を意味するが、好適な例としては、例えばメトキシ、エトキシ、プロポキシ、イソプロポキシ、プトキシ、イソブトキシ基などを挙げることができる。

A の定義における「置換もしくは無置換のフェニル基」及び 「置換もしくは無置換のナフチル基」の表現において、置換 基としては、例えば上記に定義した低級アルキル基、低級アル コキシ基、水酸基、フッ素、臭素、ヨウ素、塩素などのハロゲ ン原子、フェニル基、イミダゾリル基、ピリジル基、ピラゾリ ル基などへテロ原子として窒素を含有している複素環基を挙げ ることができる。これらの置換基は1~3個置換されることが でき、2個以上のときは、上記の置換基は同一でも異なってい てもよい。 更にフェニル基の場合は上記置換基のほか、フェニル環を構成している相隣なる2個の炭素原子の位置で、メチレンジオキシ基 又はエチレンジオキシ基で置換されていてもよく、また式



で示される基のような場合も、置換されたフェニル

基に含むものとする。

R:の定義にみられるアシル基とは、脂肪族飽和カルボン酸、脂肪族不飽和カルボン酸、炭素環式カルボン酸又は複素環式カルボン酸のような有機酸の残基が挙げられるが、具体的には、例えばホルミル、アセチル、プロピオニル、ブチリル、イソブチリル、バレリル、イソバレリル、ピバロイルなどの低級アルカノイル基、ベンゾイル、トルオイル、ナフトイルなどのアロイル基、フロイル、ニコチノイル、イソニコチノイルなどのヘテロアロイル基などを挙げることができる。

更にR'の定義中にみられるアリールアルキルとは、置換又は無 置換のフェニル基、ナフチル基などから誘導されるアリールアル キル基をいう。代表的なものとしては、ベンジル基、フェネチル 基などを挙げることができる。上記の定義において置換基とは、 例えば上記に定義した低級アルキル基、低級アルコキシ基、水酸 基、フッ素、臭素、ヨウ素、塩素などのハロゲン原子などを挙げ ることができる。

また、ヘテロアリールアルキルとして代表的なものを挙げれば、 ピリジルアルキル(ピコリル基など)を挙げることができる。

ハロゲン原子には、フッ素、塩素、臭素及びヨウ素が含まれる。

薬理的に許容できる塩とは、慣用の無毒性塩類であり、例えば 塩酸塩、臭化水素酸塩、硫酸塩、燐酸塩などの無機酸塩、例えば 酢酸塩、マレイン酸塩、酒石酸塩、メタンスルホン酸塩、ベンゼ ンスルホン酸塩、トルエンスルホン酸塩などの有機酸塩、又は例 えばアルギニン、アスパラギン酸、グルタミン酸などのアミノ酸 との塩などを挙げることができる。

造方法

本発明化合物の製造方法は種々考えられるが、代表的な方法に ついて述べれば以下の通りである。

·(II)

A - X -
$$(CH_2)_{n-1}$$
 CH₂ - Hal (II)

+

(CH₂)_m

(II)

A - X - $(CH_2)_{m}$

(II)

(式中、Hal はハロゲンを示し、A, X, Y, Z, B, n 及びm は前記の意 味を有する。式 ------Z-B で示される基の意味は前記と同様で

あり、上記の構造式中3又は4の位置で結合している)

即ち、一般式 (Ⅱ) で示されるハロゲン化物と、一般式 (Ⅲ) で示される化合物とを反応させて、目的物質である化合物 (Ⅰ) を得ることができる。

この反応は、無溶媒或いは、例えばメタノール、エタノール、フタノールなどのアルコール系溶媒、ベンゼン、トルエン、キシレン、テトラヒドロフラン、クロロホルム、四塩化炭素、ジメチルホルムアミドの中から選ばれた反応に関与しない有機溶媒中で常法により加熱下、脱ハロゲン化水素反応を行う。この場合、、炭酸オトリウム、炭酸ナトリウム、炭酸ナトリウム、ボサン、炭酸カリウム、炭酸ナトリウム、ボウッシュ・ジン、ピリジン、ピリジン、ピリジン、ジェチルアニリンの如き有機塩基類の存在下に反応を行うことにより好ましい結果が得られる。

下記の薬理実験例により、本発明化合物は中枢神経系に対する有用な薬理作用、特に顕著な虚血性脳血管障害改善作用を有することが明らかであり、結局、脳卒中、脳出血、脳梗塞、脳動脈硬化症、多発梗塞性痴呆など各種痴呆症などの脳血管障害に伴う精神症状の改善・治療・予防剤として有用である。

更に、本発明化合物は、ラットによる毒性試験の結果、安全性 が高いことが判明しており、この意味でも本発明の価値は高い。

即ち、本発明化合物の代表化合物(下記実施例1~12)について、常法により毒性試験を行った結果、LDso値はラット(経口)で2,000~4,000mg/kgであった。

本発明化合物をこれらの医薬として使用する場合は、経口投与若しくは非経口投与により投与される。投与量は、症状の程度;患者の年令、性別、体重、感受性差;投与方法;投与の時期、間隔、医薬製剤の性質、調剤、種類;有効成分の種類などによって異なり、特に限定されないが、通常成人1日あたり約0.1~300mg、好ましくは約1~100mg であり、これを通常1日1~4回にわけて投与する。

本発明化合物を製剤化するためには、製剤の技術分野における 通常の方法で注射剤、坐薬、舌下錠、錠剤、カプセル剤などの剤 型とする。

注射剤を調製する場合には、主薬に必要によりpH調整剤、緩衝 剤、懸濁化剤、溶解補助剤、安定化剤、等張化剤、保存剤などを 添加し、常法により静脈、皮下、筋肉内注射剤とする。その際必 要により常法により凍結乾燥物とすることも可能である。

懸濁化剤としての例を挙げれば、例えばメチルセルロース、ポリソルベート80、ヒドロキシエチルセルロース、アラビアゴム、トラガント末、カルボキシメチルセルロースナトリウム、ポリオキシエチレンソルビタンモノラウレートなどを挙げることができる。

溶解補助剤としては、例えばポリオキシエチレン硬化ヒマシ油、ポリソルベート80、ニコチン酸アミド、ポリオキシエチレンソルビタンモノラウレート、マグロゴール、ヒマシ油脂肪酸エチルエステルなどを挙げることができる。

また安定化剤としては、例えば亜硫酸ナトリウム、メタ亜硫酸ナトリウム、エーテル等が、保存剤としては、例えばパラオキシ安息香酸メチル、パラオキシ安息香酸エチル、ソルビン酸、フェノール、クレゾール、クロロクレゾールなどを挙げることができる。

〔実 施 例〕

次に本発明の代表的化合物を実施例として掲げるが、その目的とするところは、本発明の理解を助けるためであって、本発明の 範囲がこれらのみに限定されることがないことはいうまでもない。 実 施 例 1

2-{2-(4-(p-フロロベンジル) ピペリジニル] エチル} ナフタレン塩酸塩

1-クロロー2-(2-ナフチル) エタン1.05g、4-(p-フロロベンジル) ピペリジン1.09g、ヨウ化カリウム0.2g、炭酸水素ナトリウム 1.4gをn-ブタノール溶媒中で5時間還流した。その後溶媒を濾去して新たにクロロホルム100m1 を加え、水洗し、硫酸マグネシウムで乾燥した。得られた油状物をシリカゲルカラムで精製し、常法に従い塩酸塩とした。

収量 0.45g

融 点 244℃

元素分析 C24H26NF·HC1

H N

理論値(%) 75.08 7.09 3.65

分析値(%) 75.30 7.32 7.34

実 施 例 2

2- (4-ベンジルピペリジニル)-2'-アセトナフトン塩酸塩

2 ープロモー2'ーアセトナフトン5g、4ーベンジルピペリジン3.5g、ヨウ化カリウム0.2g、炭酸水素ナトリウム5gをプタノール溶媒中で4時間還流した。反応終了後常法により処理して得られた油状物をシリカゲルカラムで精製した。これを塩酸塩にした後、クロロホルム、エタノールより再結晶した。

収 量 2.1g

融 点 233~235℃

元素分析 C24H25NO・HC1

C H N

理論値(%) 75.87 6.90 3.69

分析値(%) 75.67 6.71 3.49

実. 施 例 3

2- (4-ビス (4-フロロフェニル) メチレン-1-ピペリジ ニル) -2'-アセトナフトン塩酸塩

4 - ビス(4 - フロロフェニル)メチレンピペリジン850mg、2 - プロモー2' - アセトナフトン700mg、ヨウ化カリウム20mg、炭酸水素ナトリウム760mgをnープタノール溶媒中で3時間半還流した。反応終了後常法により処理して得られた油状物をシリカゲルカラムで精製した。これを塩酸塩として目的物を510mg得た。

融 点 214~217℃

元素分析 C30H25NOF2·HC1

 C
 H
 N

 理論値(%)
 73.54
 5.35
 2.86

 分析値(%)
 73.54
 5.46
 3.03

実 施 例 4

<u>4-(1-ナフトニル)ピペリジニル-3',4'-ジメチルアセト</u>フェノン塩酸塩

2 - ブロモー3',4' - ジメチルアセトフェノン1.9g、4 - (1 - ナフトニル) ピペリジン2.0g、ヨウ化カリウム0.1g、炭酸水素ナトリウム2.1gをn - ブタノール溶媒中で3時間還流した。反応

終了後常法により処理し、得られた油状物をシリカゲルカラムで 精製した。これを塩酸塩として目的物を1.0g得た。

融 点 92~96℃ (分解)

元素分析 C26H27NO2・HCI

C H N

理論値(%) 74.01 6.68 3.32

分析値(%) 73.79 6.69 3.01

実 施 例 5

1-(3-(p-フロロベンゾイル) ピペリジニル] -2'-アセ

トナフトン塩酸塩

$$\begin{array}{c|c} COCH_2N \\ \hline \\ O=C \\ \hline \end{array} \begin{array}{c} \cdot HC1 \\ \hline \end{array}$$

1 - ブロモー2' - アセトナフトン0.7g、3 - (p-フロロベンゾイル)ピペリジン塩酸塩0.7g、ヨウ化カリウム0.05g、炭酸水素ナトリウム0.7gをn-ブタノール溶媒中で2時間還流した。反応終了後常法により処理し、得られた油状物をシリカゲルカラムにより精製した。これを塩酸塩とした。

収量 0.4g

融 点 123~127℃ (分解)

元素分析 C24H22NO2F·HC1

C H N

理論値(%) 69.98 5.63 3.40

分析値(%) 69.76 5.51 3.18

実 施 例 6

2-〔4- (α-ベンジルオキシ-p-フロロベンジル)ピペリジニル〕-2'-アセトナフトン塩酸塩

2-ブロモ-2'-アセトナフトン1.1g、4-(α-ベンジルオキシ-p-フロロベンジル)-ピペリジン1.2g、炭酸水素ナトリウム4.5gをエタノール溶媒中で 3.5時間還流した。反応終了後常法により処理し、得られた油状物をシリカゲルカラムにより精製した。これを塩酸塩とし、酢酸エチルーメタノールより再結晶した。

収量 0.6g

融 点 115~120℃

元素分析 C31H30NO2F·HC1

C H N

理論値(%) 76.76 6.44 2.89

分析値(%) 76.59 6.21 2.68

実 施 例 7

2-(4-(α-アセトキシ-p-フロロベンジル) ピペリジニル) -2'-アセトナフトン塩酸塩

2ープロモー2'ーアセトナフトン5.4g、4ー(αーハイドロキシーpーフロロベンジル)ピペリジン4.6g、炭酸水素ナトリウム10gをエタノール溶媒中で2.5時間還流した。反応終了後常法により処理し、得られた油状物をシリカゲルカラムにより精製し、2ー〔4ー(αーハイドロキシーpーフロロベンジル)ピペリジニル〕ー2'ーアセトナフトン5gを得た。この内1gをとり無水酢酸1.0g、ジメチルアミノピリジン0.1gをピリジン溶媒中5時間室温で攪拌した。反応終了後常法により処理し、得られた油状物をシリカゲルカラムにより精製し、次いで塩酸塩として、酢酸エチルとメタノールより再結晶した。

収量 1.0g

融 点 148~152℃

元素分析 C26H26NO3F·HC1

C H N

理論値(%) 68.49 5.97 3.07

分析値(%) 68.24 5.88 3.12

実 施 例 8

<u>4-(4-p-フロロベンゾイル) ピペリジニル-6,7 -ジメト</u> キシイソキノリン塩酸塩

4 - クロロメチル - 6,7 - ジメトキシイソキノリン70mgをジメチルスルホキサイド10mlに溶解し、トリエチルアミン1ml、4 - (p - フロロベンゾイル) ピペリジン140mg を加え、1時間,80℃で加熱した。反応混合物を酢酸エチルに溶解し、水洗後硫酸マグネシウムで乾燥した。シリカゲルカラムで精製した後塩酸塩とした。

収量 · 80mg

融 点 185~190℃

元素分析 Cz4Hz5N2O3F·2HCI

C H N

理論値(%) 59.88 5.65 5.82

分析値(%) 59.78 5.61 5.80

実 施 例 9

4- {2- [4- (p-フロロベンゾイル) ピペリジニル] エチル} キナゾリン塩酸塩

4 - メチルキナゾリン2g をエタノール20m1に溶解し、4 - (p - フロロベンゾイル) ピペリジン塩酸塩3.4g、37%ホルマリン1.9m1 を加え、3日間室温で攪拌した。白色析出物を濾取し、エタノールで洗浄後目的物を得た。

収量 4.4g

融 点 135~140℃

元素分析 C22H22N3OF·HC1

 C
 H
 N

 理論値(%)
 66.08
 5.79
 10.51

 分析値(%)
 66.02
 5.65
 10.44

実 施 例 10

1- (2-ナフチル) -1- [4- (p-フロロベンゾイル) ピペリジニル] -2-ジエチルアミノエタン塩酸塩

1-(2-ナフチル)-2-ジエチルアミノエタノール1.4gをジクロロメタン20m1に溶解し、トリエチルアミン2.4m1、メタンスルホニルクロライド0.9m1を氷冷下加え、4時間30分室温で攪拌した。反応混合物に4-(p-フロロベンゾイル)ピペリジン1.2gをジオキサン25m1に溶解して加え、2時間還流した。反応終了後シリカゲルカラムで精製し、次いで塩酸塩とした。

収量 1.9g

融 点 140~145℃

元素分析 C28H33N2OF·2HC1

-C H N

理論値(%) 66.52 6.97 5.54

分析値(%) 66.57 6.81 5.38

実 施 例 11

<u>2-(4-(α-サクシニイミド-p-フロロベンジル) ピペリ</u> ジニル) -2'-アセトナフトン塩酸塩

4-(α-サクシニイミド-p-フロロベンジル)ピペリジン
470mg をエタノール40mlに溶解し、2-プロモー2'-アセトナフトン410mg、炭酸水素ナトリウム420mg を加え、30分間還流した。
反応終了後常法により処理した後、シリカゲルカラムで精製し、次いで塩酸塩とした。

収量 400mg

融 点 233~237℃

元素分析 CzaHz7N2O3F·HC1

C H N

理論値(%) 67.94 5.70 5.66

分析値(%) 68.13 5.56 5.47

実 施. 例 12

フトン塩酸塩

2 ープロモー2'ーアセトナフトン49.7g、 4 ー p ー フロロベン ゾイル) ピペリジン塩酸塩49.9g、ヨウ化カリウム0.5g、炭酸水素ナトリウム50.4gをエタノール500mlに加え2時間還流した。溶媒を留去し、クロロホルムを加えて水洗、乾燥し、クロロホルムを留去、カラム精製(シリカゲル)することにより目的物の結晶を58.9g 得た。これを常法により塩酸塩にし再結晶することにより目的物の塩酸塩を得ることができた。

融 点 247~248℃ (分解)

元素分析 Cz+Hz2NO2F·HC1

C H N

理論値(%) 69.98 5.63 3.40

分析値(%) 69.81 5.51 3.36

実 施 例 13~95

上記実施例1~12と同様にして、表1に示す各種化合物を合

成した。

実施例	群 进 式	型 强.	化学式	元素理論	元素分析值 (%) 理論值/分析値	(%)
No.		(3)		၁	=	Z
1 3	$F \leftarrow \bigcirc -conH \longrightarrow N \bigcirc - \stackrel{0}{\downarrow} - \bigcirc -F \cdot IICI$	234~235 (分解)	C2.H23N2O2F2·HC1	61.68	5.92	6.85
1.4	011 V - 6 - 5 - 11C1	216~218 (分解)	CzoHzzNOzF·IICI	66.02 66.16	6.37 6.39	3.85
1.5	F -	228~229 (分解)	CzoHi9NOzFz·IICI	63.24 63.11	5.31	3.69
1.6	F - \ \ \ \ \ \ \ \ \ \ \ \ \ \ \ \ \ \	223~224 (分解)	CzollzıNOFz • HC1	65.66 65.39	6.06	3.83
1.7	CH30	225~226 .(分解)	C2,1H24NO2 • HC1	70.28 69.97	7.02	3.90
1 8	CII 30 CII 2 CII 2 CII 2	201~202	CzıHz7NO•HCI	72.92 72.76	8.16	4.05

#≾

実施例 No	構造工	最 (2,)	化学式	元輩理	元素分析值 (%) 理論值/分析值	(%)
				၁	H	z
1.9	C C C - I - HCI	233~235 (分解)	CzoHzoNOzF·IIC1	66.38 66.27	5.85	3.87
2 0	$CH_3 \longrightarrow 0 \longrightarrow V \longrightarrow V$	244~245	CzzHz4NOzF·HCl	67.77	6.46	3.59
2 1	O CII 2 - CII 2 - CII 2	211~211.5	CzoHz3NO · HCI	72.82 72.19	7.33	4.25
2 2	$C1 \longrightarrow \emptyset \longrightarrow \mathbb{R} - \mathbb{R} \cdot \mathbb{H}C1$	222~223 (分解)	CzoHi BNOzFC1z·2HC1	55.75 55.71	4.44	3.25
2.3		235~236	Cz6H23NOF2 · HCI	70.98 70.59	5.50	3.18

表 I

		2
•		•

₩

実施例	排 遊 式	题 证	化学式	元雄田	元素分析值(%) 理論值/分析值	(%) i值
\$.		(0)		၁	=	2
2.4	CII CII CII CII	143~146	CzeHzsNOPz · IIC1	70.66	5.93	3.17
2 5	$CH_3 \longrightarrow 0 \longrightarrow C \longrightarrow P \cdot \text{IIC1}$	69~59	CeeHeanoaf • HCI	62.63 62.48	5.97 5.70	3.39
2 6	$CH_{30} \longrightarrow 0 \longrightarrow V \longrightarrow C \longrightarrow F \cdot IIC1$ CH_{30}	234~236 (分解)	Czzliz4NO4F • HCI	62.63 62.57	5.97 5.96	3.32
2.7	\sim	223~226 (分解)	C191121N2OF · 211C1	59.23 59.18	6.02 6.11	7.27
2 8	$N \longrightarrow -CII_2 - N \longrightarrow -\frac{CII}{0}II - \left(\bigcirc \bigcirc -F \cdot 2IICI \right)$	155~160 (分解)	C, 8112,1N20F · 211C1	57.91 57.80	6.21	7.50

実施例	構造式	聯 点(%)	化学式	元素理論	元素分析值 (%) 理論值/分析值	S 每
Į.		(0)		C	Н	Z
2 9	$N \longrightarrow -CII_2 - N \longrightarrow C \longrightarrow -F \cdot 2HCI$	220~225 · (分解)	C18H19N2OF · 2HC1	58.23 58.25	5.70	7.55
3 0	$\begin{array}{c} N \longrightarrow -CH_z - N \longrightarrow \stackrel{0}{{{{}{}{}{}{$	121~125 (分解)	C22H22N2O · HC1	63.01 62.91	5.77	6.68
3.1		238~240	C27H28NO2F·HC1	71.42	6.44	3.09
3 5	N - CH2 - CH2	173~174	C, 9HzzNzO • IICI	68.98 68.75	7.01	8.47
3 3		243~244	C, aH, aNO 2F · HCI	58. <i>77</i> 58.61	5.21 5.51	3.81 3.91

涐

包

実施例		型	· · · · · · · · · · · · · · · · · · ·	元瀬	元素分析值(%)理論值/分析值	(%)
₹	Į.	(၁့)		C	=	Z
3 4	0	253~254 (分解)	C26H24NO2F·HC1	71.31	5.75 6.03	3.20
ئ ت	(N - C - C - P - 211C1	269~270 (分解)	C23H23N3O2F · 2HC1	59.36 59.23	5.41	9.03
3 6	$\bigcup_{k=1}^{N} \bigcup_{k=1}^{N} \bigcup_{k$	182~184 (分解)	C25H25N2O2F · IIC1	68.10 68.31	5.94	6.35
3.7		232~234 . (分解)	CzsllzsNO3 · IIC1	70.83	6.18 6.09	3.30
3 8	β-C1 · IIC1	242~244 (分解)	C241122NO2C1 · HC1	67.30	5.41	3.27

表 1 (続

. 卻

	(%)	z	3.52	6.18	5.44	3.17	3.15
	元素分析值 (%) 理論值/分析值	#	6.33	6.89	7.24	5.70	6.13
	元素理論理論	J.	72.44	63.57 63.47	60.58 60.43	67.94 68.01	67.62 67.82
	化学式		C24H24NOF·HC1	C24H29N2OF·2HC1	Cz.H35N2O3F·2HC1	CzsHz4NO3F·HCI	C25H26NOSF · HC1
(続き)	许 [6]	(0)	253~255 (分解)	199~200(分解)	198~200 (分解)	209~210 (分解)	195~196 (分解)
±X	株 选 式		0 - Q - Q - IC1		$CII_30 \longrightarrow N \longrightarrow CII \longrightarrow F \cdot 2HC1$ CII_30	$ \bigcirc \qquad $	S - F - IICI
	実施例	I WC	3 9	4 0	4 1	4 2	4 3

実施例	構造式	强 (2.)	化学式	元署理劃	元素分析值 (%) 理論值/分析值	(%) 學
1		(2)		ပ	H	Z
4 4	0	253~254 (分解)	CzzIIz1NO4F · IICI	63.08	5.29	3.34
4 5	β	180~181	Cz3Hz4NOzF·HCI	68.73 68.88	6.27 6.32	3.49
46	0 0 0 0 0 0 0 0 0 0 0 0 0 0 0 0 0 0 0	209~210 (分解)	C25H24NO2F · HC1	70.49	5.92	3.29
4.7	CII30 CII30 CII30	266~267 (分解)	C251134N2O2 · 211C1	64.23 64.36	7.76	5.99
4 8	0 0 0 0 0 0 0 0 0 0 0 0 0 0 0 0 0 0 0	214~217 (分解)	CzzIIz1NzOF·2IICI	62.71 62.77	5.50	6.65

女 1 (続

和

:	表 1	(続き)				
実施例	構遊式	最 (2.)	化学式	元素 理論 0	元素分析值 (%) 理論值/分析值 II N	(%) N
4.9	9 - NON - CH2 - Q - 211C1	260~263 (分解)	C23H23N2OF • 2HC1	63.45 63.16	5.79	6.43 6.36
5 0	$ \bigcirc \qquad \bigcirc $	236~237 (分解)	C25H24NO2F·HC1	70.50 70.31	5.92	3.29
5 1	$0 = C - C _{2} - N \longrightarrow C \longrightarrow F$ $\cdot C $ $C _{3}$	242 (分解)	G25H24NO2F · HCI	70.50	5.92	3.29
5 2	0 - F - IIC1	237~238 (分解)	CzalizzNOF • HC1	71.96	6.04	3.65
5 3	$0 = \zeta - C \ _{z} - N \longrightarrow \overset{0}{C} \overset{0}{\longleftarrow} \Gamma$ $\cdot \ C\ $ C_{1}	231~232 (分解)	C24H24N02C1 · HC1	69.57 69.48	6.08	3.38

		(続き)				
実施例 Na	建 近 近	殿 点(い)	化学式	定権	元素分析值 (%)理論值/分析值	S 章
5 4	O=C-P- HCI	153~156	C24II22NO2F·IICI	69.98	5.63	3.40
5 5	0=C-CII ₂ -N-CII ₂ -CII ₃	222~225 (分解)	C25H27NO·HC1	76.22 75.93	7.16	3.56
5 6	$ \begin{array}{c c} & 0 & 0 \\ & & & \\ & & & \\ & & & \\ & & & \\ & & & \\ & & & \\ & & & \\ & & & \\ & & & \\ & & & \\ & & & \\ & & & \\ & & & \\ & & & \\ & & & \\ & & & \\ & & & \\ & & & \\ & & & \\ & & & \\ & & & \\ & & & \\ & & & \\ & & & \\ & & & \\ & & & \\ & & & \\ & & & \\ & & & \\ & & & \\ & & & \\ & & & \\ & & & \\ & & & \\ & & & \\ & & & \\ & & & \\ & & & \\ & & & \\ & & & \\ & & & \\ & & & \\ & & & \\ & & & \\ & & & \\ & & & \\ & & & \\ & & & \\ & & & \\ & & & \\ & & & \\ & & & \\ & & & \\ & & & \\ & & & \\ & & & \\ & & & \\ & & & \\ & & & \\ & & & \\ & & & \\ & & & \\ & & & \\ & & & \\ & & & \\ & & & \\ & & & \\ & & & \\ & & & \\ & & & \\ & & & \\ & & & \\ & & & \\ & & & \\ & & & \\ & & & \\ & & & \\ & & & \\ & & & \\ & & & \\ & & & \\ & & & \\ & & & \\ & & & \\ & & & \\ & & & \\ & & & \\ & & & \\ & & & \\ & & & \\ & & & \\ & & & \\ & & & \\ & & & \\ & & & \\ & & & \\ & & & \\ & & & \\ & & & \\ & & & \\ & & & \\ & & & \\ & & & \\ & & & \\ & & & \\ & & & \\ & & & \\ & & & \\ & & & \\ & & & \\ & & & \\ & & & \\ & & & \\ & & & \\ & & & \\ & & & \\ & & & \\ & & & \\ & & & \\ & & & \\ & & & \\ & & & \\ & & & \\ & & & \\ & & & \\ & & & \\ & & & \\ & & & \\ & & & \\ & & & \\ & & & \\ & & & \\ & & & \\ & & & \\ & & & \\ & & & \\ & & & \\ & & & \\ & & & \\ & & & \\ & & & \\ & & & \\ & & & \\ & & & \\ & & & \\ & & & \\ & & & \\ & & & \\ & & & \\ & & & \\ & & & \\ & & & \\ & & & \\ & & & \\ & & & \\ & & & \\ & & & \\ & & & \\ & & & \\ & & & \\ & & & \\ & & & \\ & & & \\ & & & \\ & & & \\ & & & \\ & & & \\ & & & \\ & & & \\ & & & \\ & & & \\ & & & \\ & & & \\ & & & \\ & & & \\ & & & \\ & & & \\ & & & \\ & & & \\ & & & \\ & & & \\ & & & \\ & & & \\ & & & \\ & & & \\ & & & \\ & & & \\ & & & \\ & & & \\ & & & \\ & & & \\ & & & \\ & & & \\ & & & \\ & & & \\ & & & \\ & & & \\ & & & \\ & & & \\ & & & \\ & & & \\ & & & \\ & & & \\ & & & \\ & & & \\ & & & \\ & & & \\ & & & \\ & & & \\ & & & \\ & & & \\ & & & \\ & & & \\ & & & \\ & & & \\ & & & \\ & & & \\ & & & \\ & & & \\ & & & \\ & & & \\ & & & \\ & & & \\ & & & \\ & & & \\ & & & \\ & & & \\ & & & \\ & & & \\ & & & \\ & & & \\ & & & \\ & & & \\ & & & \\ & & & \\ & & & \\ & & & \\ & & & \\ & & & \\ & & & \\ & & & \\ & & & \\ & & & \\ & & & \\ & & & \\ & & \\ & & & \\ & & & \\ & & & \\ & & & \\ & & & \\ & & & \\ & & & \\ & & $	250~253 (分解)	CzslizsNOz • HC1	73.61	6.42	3.43
57	0=C-CII2 N & - & - P	256~260 (分解)	C24U21NO2C1F·HC1	67.45 67.18	5.19	3.28
58	$ \bigcirc \qquad \bigcirc $	246~248 (分解)	C24H24NO2F·IICI	69.64 69.61	6.08	3.38

		(続き)				
実施例	構遊式	長 優	化学式	元素理論	元素分析值 (%) 理論值/分析值	%) 值
		(0)		0	Н	N
5 9		250~254 (分解)	CzellzoNOzf • IIC1	70.98	6.19	3.18
0 9	$ \begin{array}{c} \cos(1)_{2} - N \longrightarrow C \longrightarrow F \\ \end{array} $ • HC1	223~226 (分解)	C24l122NO2F • IIC1	69.98 69.86	5.63	3.40
6 1	CII2 CII2	272~274 (分解)	C22H27NOF·HCI	62.87 62.69	6.65	6.38
6 2	MCO P-F-IICI	214~217 (分解)	Cz3HzsN2O2F · IIC1	66.26 66.13	6.29	6.72
6 3	Q - P - IIC1	263~266 (分解)	C23H26N02F · HCI	68.39 68.18	6.74	3.47
6 4	C	234~238 (分解)	Cz. IIzzn3F • 311C1	56.71 56.45	5.66	9.45

表 1 (続き)		N H O	$\begin{array}{c ccccccccccccccccccccccccccccccccccc$	$\begin{array}{c ccccccccccccccccccccccccccccccccccc$	0 66.54 5.77 5.17 5.17 5.17 66.42 66.42 5.68 5.07	$ \begin{array}{c ccccccccccccccccccccccccccccccccccc$
	実施例	or T	6 5	9 9	6 7	8 9

	-					
実施例	構造式	斯 懶	化学式	元舉五理論	元素分析值(%) 理論值/分析值	(%)
₹		(2)		· 3	=	2
7.3	IDII · IICI	222~223	Cz4liz7N · liCl	78.77 78.73	7.11	3.83
7.4	CII - CII - CII - CII	246~246.5	C24H22NOF · IICI	72.81 72.66	5.81	3.54
7.5	CH2 - CH2 - CH2	243~244	C24H24NOF·IICI	72.44 72.39	6.33	3.52
9 2	0 - P - 11C1	224~225	CzzIIzoNO3F · IICI	65.75 65.79	5.27	3.49
. 2.2	ON O	206~207	Czallzı NzOzf • IICI	66.90 66.82	5.37	6.78

表 1

和

漁
郑

和

実施列	構造式	最 (2)	化学式	元業理論	元素分析值 (%)理論值/分析值	%)
2		<u>.</u>		C	H	N
7 8	OH OH OH OH	173~174	C241127NO2F·IIC]	69.14 69.02	6.51	3.36
7 9	C1 N - C - F - 11C1	187~188	C24H23NOFC1 · IIC1	66.67	5.59	3.24
0.8	CON NICI	£Ì1≈271	C23H25N • HC1	78.50 78.64	7.45	3.98
8 1	CO - IICI	226~227	C24l127N · IIC1	78.76 78.75	7.45	3.83
8 2	NOV-1011	274~275	Cz3Hz6Nz · 2HC!	68.48 68.52	7.00	6.94 6.87

1		:		元素	元素分析值 (%)	(%)
特	知	通 (°C)	化学式		理論值/分析值	學
				၁	=	Z
	√N →CII 《 →F·IICI	249	Czalizani · IICI	75.48 75.44	6.60	3.67
	√N∕—CII -{_}-F • IIC1	203	CzalizaNOF • IICI	72.44 72.11	6.33	3.52
	NO IICI	216~217	C24H27NO IICI	75.47 75.48	7.39	3.67
	>N∕——CII ⟨ · IIC1	239~241	Cz4Hz3NO • HCI	76.28 76.08	6.40	3.71
	-NOTO · HC1	221~223	CzzlizaNOz • IICI	71.44	6.54 6.58	3.79
	.N IIC1	. 227~229	CzalisuNOzF·IICI	70.64	8.26	2.94

天 1 (続

包

実施例	,	學		器:	元素分析值 (%)	%
-2	4	(J.)	化 华 只	推開	埋論值/分析値	画
!		(2)		С	н	Z
6 8	CIII3 0 0 F · IIC1	205~210 .(分解)	G24ll24NOF · HC1	72.44	6.33	3.52
0 6	CH3 O O P · HC1	195~197 (分解)	C25H26NOF·IICI	72.89	6.60	3.40
9 1		オイル状	C19H19N2O2F · 2HC1	57.15 56.78	5.30	7.02
9 2	N N N N N N N N N N N N N N N N N N N	233.5~235	C241125NO - 11C1 - 1/41120	74.98	6.95	3.64
9 3	CI CI - F · HCI	オイル状	C24H23N0FCI · HCI	66.67 66.39	5.59	3.24

以下に本発明化合物の薬理実験例を示す。

実 験 例 1

虚血脳保護作用

ICRマウス(6~8週令)を用い、ハロセン麻酔下に両側頸動脈を露出し、結紮した。このように両側頸動脈を結紮されたマウスはジャンピング、ローリング、痙攣などのストローク(stroke)症状を呈し、24時間以内にほぼ全例死亡した。

本発明化合物を両側頸動脈を結紮する1時間前に経口投与し、延命効果を虚血脳保護作用の指標として生存時間(限度6時間)を観察した。なお化合物は5%アラビアゴム懸濁液とし、対照群には5%アラビアゴム溶液を投与した。

結果は表2に示した通りである。即ち、対照群の平均生存時間は 149.9分であったが、本発明化合物はそれぞれ延命効果を示した。

平均生存時間 置 投 与 量 処 % (分) 例 数 化合物 (平均 ± S.E.) $(mg/kg \cdot p \cdot o)$ 149.9 ± 25.8 100 26 対 照 群 143 10 213.7 ± 52.3 3 実施例12 181.4 ± 43.6 121 10 の化合物 10 191.1 ± 54.3 128 30 9 7 150.4 ± 57.6 100 実施例73 10 の化合物 275.2 ± 58.2 184 6 30 143.3 ± 39.6 96 3 10 実施例74 7 205.1 ± 43.6 137 10 の化合物 194.2 ± 49.7 130 7 30

麦 2 虚血脳保護作用

実 験 例 2

虚血後学習障害改善作用

モンゴリアン・ジャービル(Mongolian gerbil) (17~21週令) を用い、無麻酔下で両側総頸動脈をスコビルの鉗子でクリップし、 5分後に再開通して短時間の虚血を負荷した。再開通24時間後に動物を学習させ、更に24時間後に記憶テストを行った。

学習・記憶の検定法として Jarvik & Kopp: Psychological Reports, 21, 221~224(1967) に記載されている装置を改良して用い、パッシブ・アボイダンス(Passive avoidance) 法で検討した。即ち、A、B 2 つの部屋からなる装置のA - 部屋(明室)に

動物を入れ、最初にB-部屋(暗室)に入った時からB-部屋の 床のグリッドに5分間電流(A.C. 1.6mA)を流し続けた。

翌日このように学習させた動物をA-部屋に入れて、B-部屋に入るまでの時間(潜在時間)を測定した。この潜在時間の上限は 300秒とした。

各化合物は5%アラビアゴム懸濁液として虚血負荷1時間前に 経口投与した。また対照群には5%アラビアゴム溶液を投与した。

結果を表3に示した。正常(偽手術)群は平均 246.5秒の潜在時間を示したが、対照群では71.5秒に短縮した。即ち、5分虚血により学習・記憶障害を引き起こした。この対照群に対し本発明化合物の投与によりそれぞれ潜在時間の回復が認められた。即ち、虚血後の学習障害を改善した。

33

			•	
処 置 化合物	投与量	例 数	潜 在 時 間 (秒) (平均 ± S.E.)	* 回復率 (%)
正常群		65	246.5 ± 10.9	100
対 照 群		62	71.5 ± 11.7	0
実施例12 の化合物	3	22	168.8 ± 23.0	56
	10	24	196.8 ± 22.3	72
	30	11	196.3 ± 37.0	71
実施例73 の化合物	10	8	193.1 ± 35.3	69
	30	7	80.1 ± 28.2	5
	3	13	110.2 ± 29.0	22

24

21

 129.2 ± 23.8

10

30

虚血後学習障害改善作用 表 3

(投薬群-対照群) - ×100 で算出した。 * 各潜在時間について (正常群-対照群)

実 験 例 3

実施例74

の化合物

虚血後細胞障害保護作用

モンゴリアン・ジャービル(Mongolian gerbil)の両側頸動脈を 閉塞し、5分間の脳虚血を負荷すると、海馬のCAI領域の神経 細胞の広汎な脱落が発生する(Kirino, T.: Brain Res., 239, 57 $\sim 69(1982)$).

本発明化合物(対照群には5%アラビアゴム懸濁液)を経口投与して1時間後に5分間の虚血を負荷し、1週間後に4%中性ホルマリンで経心的に灌流固定し、パラフィン包埋して3μmに薄切しヘマトキシリンエオシン(hematoxylin-gosin)で染色し、光学顕微鏡で海馬CAI領域の神経細胞の数を観察した。

結果を表 4 に示した。正常(偽手術)群の海馬 C A I 領域の神経細胞密度は 287個/mm であったのに対し、対照群では21個/mm に減少した。即ち、5 分虚血により著明な細胞の脱落が認められた。これに対して本発明化合物の投与により神経細胞密度は高くなり、細胞障害保護作用が認められた。

表 4 虚血後細胞障害保護作用

処 置 化合物			神経細胞密度	
16 16 160	(mg/kg·p·o)	ניט 🗚	(個/mm)	
正常群		6	287 ± 6	
対 照 群		16	21 ± 10	
宝钵刷19	3	8	62 ± 26	
実施例12 の化合物	10	10	75 ± 32	
	30	10	83 ± 32	
実施例73	10	7	69 ± 21	
の化合物	30	5	49 ± 8	
実施例74 の化合物	30	8	62 ± 5	

請求の範囲

1 一般式

$$A - X - (CH_2)_n - N$$

$$(CH_2)_m$$

(式中 Aは置換もしくは無置換のフェニル基、ピリジル基、チェニル基、置換もしくは無置換のナフチル基、テトラリル基、キノリル基、ベンゾテニル基、キナゾリル基、ベンゾチエニル基、

る基を意味する。

 C als

 Xは式 - CH 2 - CH 2 - CH 2 N

 C 2 H 5

 C 2 H 5

 C 2 H 5

 C 2 H 5

 C 2 H 5

 C 2 H 5

 C 2 H 5

 C 2 H 5

 C 2 H 5

 C 2 H 5

 C 2 H 5

 C 2 H 5

 C 2 H 5

 C 2 H 5

 C 2 H 5

 C 2 H 5

 C 2 H 5

 C 2 H 5

 C 2 H 5

 C 2 H 5

 C 2 H 5

 C 2 H 5

 C 2 H 5

 C 2 H 5

 C 2 H 5

 C 2 H 5

nは0~4の整数を意味する。

mは1~3の整数を意味する。

Yは炭素原子又は窒素原子を意味する。

-CH-(式中、R'は水素原子、低級アルキル基、アシル基、アリールアルキル、またはヘテロアリールアルキルを意味する)

『al | で示される基、式 - CH - (式中 Halはハロゲン原子を意味する)

で示される基、式 = CH - で示される基、式 (式中、Hal

はハロゲン原子を意味する)で示される基、式 (式中、

Hal はハロゲン原子を意味する)で示される基、又は式

- CH - | で示される基を意味する。

Yと Zの間の …… は、一重結合もしくは二重結合を意味意味する。

更に式 ------ B で表される基は、上記の構造式における 3 又は 4 の位置で環と結合している。

0

Bはハロゲン、低級アルキル基、又は低級アルコキシ基から 選択された同一又は相異なる一つ又は二つの置換基により置換 されてもよい無置換又は置換フェニル基又はナフチル基を意味 する。〕

で表される環状アミン誘導体及びその薬理的に許容できる塩。

- 2 Aが置換もしくは無置換のフェニル基である請求の範囲第1 項記載の環状アミン誘導体及びその薬理的に許容できる塩。
- 3 Aが置換もしくは無置換のナフチル基である請求の範囲第 1 項記載の環状アミン誘導体及びその薬理的に許容できる塩。
- 4 Aが置換もしくは無置換のフェニル基であり、 Xが式 C で示される基である請求の範囲第1項記載の環状アミン誘導体及びその薬理的に許容できる塩。
- 5 Aが置換もしくは無置換のナフチル基であり、 Xが式 C で示される基である請求の範囲第1項記載の環状アミン誘導体及びその薬理的に許容できる塩。
- 6 Aが置換もしくは無置換のフェニル基であり、 Xが式-C-で示される基であり、 n=1である請求の範囲第1項記載の環状アミン誘導体及びその薬理的に許容できる塩。
- || 7 Aが置換もしくは無置換のナフチル基であり、 Xが式-C-

で示される基であり、 n=1である請求の範囲第1項記載の環 状アミン誘導体及びその薬理的に許容できる塩。

- 7 Aが置換もしくは無置換のナフチル基であり、 Xが式-C-で示される基であり、 m=2であり、 Yが炭素原子であり、 2が式-CH₂-で示される基であり、 Bがハロゲンで置換されたフェニル基である請求の範囲第1項記載の環状アミン誘導体及びその薬理的に許容できる塩。
- 9 Aが置換もしくは無置換のナフチル基であり、 Xが式-CH2-で示される基である請求の範囲第1項記載の環状アミン誘導体 及びその薬理的に許容できる塩。
- 10 2 {2 〔4 (p フロロベンジル) ピペリジニル〕エチル} ナフタレンである請求の範囲第1項記載の環状アミン誘導体及びその薬理的に許容できる塩。
- 11 2-(4-ベンジルピペリジニル)-2'-アセトナフトンである請求の範囲第1項記載の環状アミン誘導体及びその薬理的に許容できる塩。
- 12 2 〔4 ビス (4 フロロフェニル) メチレン-1 ピペリジニル〕 2' アセトナフトンである請求の範囲第1項記載の環状アミン誘導体及びその薬理的に許容できる塩。
- 13 4-(1-ナフトニル)ピペリジニル-3',4'-ジメチルアセトフェノンである請求の範囲第1項記載の環状アミン誘導体及びその薬理的に許容できる塩。

- 14 1-〔3-(p-フロロベンゾイル)ピペリジニル〕-2'-アセトナフトンである請求の範囲第1項記載の環状アミン誘導体及びその薬理的に許容できる塩。
- 15 2 (4 (α ベンジルオキシーρ フロロベンジル) ピペリジニル] 2' アセトナフトンである請求の範囲第1項記載の環状アミン誘導体及びその薬理的に許容できる塩。
- 16 2- (4- (α-アセトキシ-p-フロロベンジル) ピペリジニル) -2'-アセトナフトンである請求の範囲第1項記載の環状アミン誘導体及びその薬理的に許容できる塩。
- 17 4- (4-p-フロロベンゾイル) ピペリジニル-6,7 -ジメトキシイソキノリンである請求の範囲第1項記載の環状アミン誘導体及びその薬理的に許容できる塩。
- 18 4- {2-(4-(p-フロロベンゾイル)ピペリジニル) エチル} キナゾリンである請求の範囲第1項記載の環状アミン 誘導体及びその薬理的に許容できる塩。
- 19 1-(2-ナフチル)-1-〔4-(p-フロロベンゾイル)ピペリジニル〕-2-ジエチルアミノエタンである請求の範囲第1項記載の環状アミン誘導体及びその薬理的に許容できる塩。
- 20 2 〔4 (α サクシニイミド p フロロベンジル)ピペリジニル〕 2' アセトナフトンである請求の範囲第1項記載の環状アミン誘導体及びその薬理的に許容できる塩。
- 21 2- (4- (p-フロロベンゾイル) ピペリジニル) -2'-アセトナフトンである請求の範囲第1項記載の環状アミン誘導体及

びその薬理的に許容できる塩。

- 22 Aがナフチル基であり、 Xが式-CH2-で示される基であり、 n=1であり、 m=2であり、 Yが炭素原子であり、 ------ Z -- B が 4 位でベンジル基である請求の範囲第1項記載の環状アミン 誘導体及びその薬理的に許容できる塩。

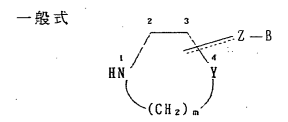
アミン誘導体及びその薬理的に許容できる塩。

24 一般式

$$A - X - (CH_z)_{n-1} CH_z - Hal$$

(式中 Halはハロゲン原子を意味し、A,X 及びn は前記の意味を有する)

で示されるハロゲン化物を、



(式中 m, Z, B及びY は前記の意味を有する) で示される化合物と反応させ、

(式中 A, X, n, m, Y, 2及びB は前記の意味を有する)

で示される環状アミン誘導体を得、必要により該化合物をその薬理的に許容できる塩に転換させることを特徴とする前記環状アミン誘導体又はその薬理的に許容できる塩の製造方法。

25 一般式

$$A - X - (CH_2)_n - N$$

$$(CH_2)_m$$

(式中 Aは置換もしくは無置換のフェニル基、ピリジル基、チェニル基、置換もしくは無置換のナフチル基、テトラリル基、キノリル基、ベンゾラニル基、キナゾリル基、ベンゾチエニル基、

る基を意味する。

nは0~4の整数を意味する。

mは1~3の整数を意味する。

Yは炭素原子又は窒素原子を意味する。

Hal

0 || || Zは式-CH₂- で示される基、式-C- で示される基、式 | OR' |-|- CH- (式中、R'は水素原子、低級アルキル基、アシル基、ア リールアルキル、またはヘテロアリールアルキルを意味する)

して示される基、式 - CH - (式中 Halはハロゲン原子を意味する)

=C-で示される基、式=CH-で示される基、式 (式中、Hal

ーCHーはハロゲン原子を意味する)で示される基、式 (式中、

Hal はハロゲン原子を意味する)で示される基、又は式

Yと Zの間の ………… は、一重結合もしくは二重結合を意味意味する。

更に式 ------- Z --- B で表される基は、上記の構造式における 3 又は 4 の位置で環と結合している。

Bはハロゲン、低級アルキル基、又は低級アルコキシ基から選択された同一又は相異なる一つ又は二つの置換基により置換されてもよい無置換又は置換フェニル基又はナフチル基を意味する。〕

で表される環状アミン誘導体又はその薬理的に許容できる塩を有効成分とする脳血管障害に伴う精神症状の改善・治療・予防剤。

INTERNATIONAL SEARCH REPORT

International Application No.

PCT/JP86/00502

	International Approach	1/0100/00302			
I. CLASSIFICATION OF SUBJECT MATTER (If several classification)					
According to International Patent Classification (IPC) or to both Nation: Int.Cl 4 CO7D211/14, 211/18 401/06, 405/04	al Classification and IPC , 211/22, 211/32, 21 , 409/04, A61K31/445	1/70, 295/18, , 31/47,31/505			
II. FIELDS SEARCHED					
Minimum Docum	nentation Searched *				
sification System Classification Symbols					
IPC 211/70, 295/18, 409/04, A61K31/4	PC C07D211/14, 211/18, 211/22, 211/32, 211/70, 295/18, 401/06, 405/04, 409/04, A61K31/445, 31/47, 31/505 Documentation Searched other than Minimum Documentation				
to the Extent that such Documents	s are Included in the Fields Searched b				
III. DOCUMENTS CONSIDERED TO BE RELEVANT "		Relevant to Claim No. 18			
ategory* Citation of Document, 16 with indication, where approp	rrate, of the relevant passages ·	neigrant to Claim No			
X JP, B1, 50-22033 (A.H. Robins Co., Inc.) 28 July 1975 (28. 07. 75 & US, A, 3576810 & DE, A, & GB, A, 1268909	5) 1930818				
*Special categories of cited documents: 15 "A" document defining the general state of the art which is not considered to be of particular relevance "E" earlier document but published on or after the international filling date "L" document which may throw doubts on priority claim(s) or which is cited to establish the publication date of another citation or other special reason (as specified) "O" document referring to an oral disclosure, use, exhibition or other means "P" document published prior to the international filing date but later than the priority date claimed	"T" later document published after the priority date and not in conflict wounderstand the principle or theo document of particular relevance be considered novel or cannot inventive step. "Y" document of particular relevance be considered to involve an inveit is combined with one or more combination being obvious to a state of the same of t	ith the application but cited to ry underlying the invention : the claimed invention cannot be considered to involve an ; the claimed invention cannot ntive step when the document other such documents, such person skilled in the art			
IV. CERTIFICATION Date of the Actual Completion of the International Search:	Date of Mailing of this International Seal	rch Report			
	January 12, 1987 (1				
December 19, 1986 (19.12.86) International Searching Authority	Signature of Authorized Officer **				
•					
Japanese Patent Office					

Z DARR - El L - /	\ W. O. /\ \		
I. 発明の属する分 国際特許分類 (IPC)	Int. C.C. C07D211/14,2	11/18,211/22,3 8,401/06,405/0	211/32,
_	Z11/79, Z95/1	31/445,31/47,3	11/505
11 国際領本を行っ		31/443,31/41,0	77/000
Ⅱ. 国際調査を行っ	調査を行っ	た	
分 類 体 系		類 記 号	
万郑华术			
IPC	211/70,295/1	11/18,211/22,2 8,401/06,495/0 31/445,31/47,3)4,
	最小限資料以外の資	料で調査を行ったもの	
		•	
Ⅲ. 関連する技術を 引用文献の ※ 引用文	- 関する又献 で献名 及び一部の箇所が関連する。	ときは、その関連する箇所の表示	請求の範囲の番号
			1
(エイ・ 28.7 &US,	7月. 1975(23. 07. A,3576819&DE,		<u>*</u>
æGB,	A,1268909	•	
	•	•	
i į			
!			
			!
i			
	リー 献ではなく、一般的技術水準を示すもの が、国際出願日以後に公表されたもの	「T」国際出頭日又は優先日の後に公衰 頭と矛盾するものではなく、発明 のために引用するもの	の原理又は理論の理解
	を提起する文献又は他の文献の発行日	「X」特に関連のある文献であって、当	_
若しくは他の特別 (理由を付す)	な理由を確立するために引用する文献	規性又は進歩性がないと考えられ 「Y」特に関連のある文献であって、当	
	使用、展示等に言及する文献	文献との、当業者にとって自明で	
「P_ 国際出頭日前で、	かつ優先権の主張の基礎となる出願の	歩性がないと考えられるもの	
日の後に公妻され	た文献	「&」同一パテントファミリーの文献	
IV. 認 証			
国際調査を完了した日	19.12.86	国楽調査報告の発送日 01	.37
国際調査機関		権限のある遺員	4 C 7 1 3 8
日本国特記	许庁 (ISA/JP)	特許庁審査官 水 野	昭 宣
	•		